

File downloaded on 2026-06-27

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/no/600000053282>

Fatroximin Dry Cow, 100 mg/5ml intramammaarsalv kinnislehmadele

Autorisert

- Rifaximin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Fatroximin Dry Cow, 100 mg/5ml intramammaarsalv kinnislehmadele

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

sinku

Administrasjonsvei:

Intramammær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
100.00 milligram / 1.00 Sprøyte

Legemiddelform:

Intramammærie, salve

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intramammær bruk:**

-

sinku

- Slakt. 0 dag Mitte tarvitada ravitud loomade udarat inimtoiduks.

- Melk. 0 dag

0 päeva, kui kinnisperiood on pikem kui 42 päeva; 15 lüpsikorda, kui kinnisperiood on lühem kui 42 päeva.

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ51XX01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

EE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Estisk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i Engelsk Italiensk

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Fatro S.p.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

3/10/2002

Tilvirker for batchfrigivelse:

Fatro S.p.A.

Ansvarlig myndighet:

State Agency Of Medicines

Godkjenningsnummer:

1110

Status for endring av markedsføringstillatelse:

3/10/2002

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.